

6

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: **58180487** A

(43) Date of publication of application: 21.10.83

(51) Int. CI

C07D487/04

C12P 17/18

// A61K 31/55

A61K 31/55

A61K 31/55

A61K 31/55

A61K 31/55

(C12P 17/18 , C12R 1/465)

(21) Application number: 57063630

(71) Applicant:

KYOWA HAKKO KOGYO CO LTD

(22) Date of filing: 16.04.82

(72) Inventor:

TOMITA FUSAO KAWAMOTO ISAO TAMAOKI TATSUYA ASANO KOZO MORIMOTO MAKOTO IMAI RYOJI

FUJIMOTO KAZUHISA

(54) ANTIBIOTIC DC-81 AND ITS PREPARATION

(57) Abstract:

NEW MATERIAL: An antibiotic DC-81 shown by the formula.

USE: An antibacterial agent, and disinfectant. Having antibacterial activity and antitumor activity.

PROCESS: A bacterium such as DC-81 strain (FERM-P 6502) belonging to the genus Streptomyces, capable of producing DC-81, is cultivated in a medium, DC- 81 is accumulated in the culture, and DC-81 shown by the formula is collected from the culture. Properly, the culture temperature is 25W40°C, and the pH of the medium is 4W10. Having the following physical and chemical properties. Melting point: 98W105°C, molecular weight: 246 (mass spectrum method), molecular formula: $C_{13}H_{14}O_3N_2$; specific rotatory power; $[\alpha]^{22}D=+135^\circ$ (c 0.2, methanol); solubility: easily soluble in DMSO, methanol, etc., soluble in ethyl acetate, and water, slightly soluble in ethyl ether, and n-hexane.

19 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭58-180487

⑤Int. Cl.³ C 07 D 487/04	識別記号 1 2 8	庁内整理番号 8115-4C	砂公開 昭和58年(1983)10月21日
C 12 P 17/18	}	7258—4 B	発明の数 2
// A 61 K 31/55	AAE	6675—4 C	審査請求 未請求
	AAH	6675—4 C	
	AAY	6675—4 C	
	ADU	6675—4 C	
	ADZ	6675—4 C	
(C 12 P 17/18	3	_	
C 12 R 1/46	55)	6760—4B	(全 9 頁)

砂抗生物質DC−81およびその製造法

②特 顧 昭57-63630

②出 願 昭57(1982)4月16日

⑫発 明 者 富田房男

町田市本町田1420-18

⑦発 明 者 川本勲平塚市ふじみ野1-21-2

⑫発 明 者 玉沖達也

町田市中町3-9-9

⑪出 願 人 協和醱酵工業株式会社

東京都千代田区大手町1丁目6

番1号

79代 理 人 弁理士 野波俊次

最終頁に続く

明 細 特

発明の名称
 抗生物質 D C - 8 1 およびその製造法

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 次の平面構造式によつて特定される新規化 合物 D C - 8 1 。

- (2) ストレブトマイセス属に属し、DO-81 を生産する能力を有する微生物を培地に培養 し、DC-81を培養物中に蓄積させ、培養 物からDC-81を採取することを特徴とす る特許請求の範囲第1項記載の化合物DC-81の製造法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は新規抗生物質およびその製造法に関し、とくに本発明者によつてDO-81と命名 された新規抗生物質およびその製造法に関する。

本発明は、ストレプトマイセス属に属するある種の微生物が、新規抗生物質 D O - 8 1 を生産するといり知見に茶いている。

本発明の目的は新規で有用な物質を提供することにある。

本発明による新規物質 D C - 8 1 は、次の平面構造式によつて特定される新規化合物である ことを特徴としている。

DO-81は後述のように、ある種の関に抗 歯活性を示すので、それらの関を原因菌とする 感染症に対して治療効果を有するものと期待さ れる。またDC-81は抗腫瘍作用を示すこと を認めた。

本物質はいわゆる1,4-ベンゾジアゼピン 誘導体に属し、鎮痛、鎮静、鎮痙剤としての用 途の可能性もある。

本発明によるDO-81物質の理化学的性質 および生物学的性質は次の通りである。

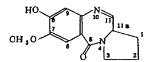
- 1. 理化学的性質
- (1) 殿点: 98~105℃
- (2) 分子質: 248(マススペクトル法)
- (3) 分子式: O_{1,1}H_{1,4}O₃N₂
- (4) 紫外部吸収スペクトル(メタノール中):224, 236, 260(ab), 316(nm)
- (5) 赤外部吸収スペクトル(KBr錠剤法): 第1図に示す。
- (6) PMRスペクトル(重水素 置換クロロホルム中、TMS 逃路)(ppm):
 1.8~2.33(4H), 3.3~3.8
 (3H), 3.84(3H), 6.89(1H),
 7.48(1H), 7.63(1H)

(3)

第 1 表

	展	Ba	711	Rf
クロロホノ	レム・アー	*トン(3 3 : 6 7 v/v)	0.38
クロロホノ	V4 • * 5	タノール	(9:1 v/v)	0.29
0.05N	NH40	H 飽和	酢酸エチル	0.12
トルエン・ (40:: (1)~(9)		-	/モニア 水 ·)	0.27

上記の理化学的性質から本発明化合物は次の 平面構造式を有すると決定された。



- 1. 生物学的性質
 - (1) 抗胰活性

抗菌活性 (寒天稀釈法、 p.H. 7.0) を第 2 装に示す。

次表の通り、DC - 8 1 物質は抗菌活性 を有し、抗菌剤あるいは消費剤としての用 途が期待できる。
> 24.2, 29.5, 46.7, 53.7, 56.0, 111.4, 113.1, 119.4, 140.8, 146.2, 149.2, 162.5, 164.9

- (8) 比旋光度: [α] ²²_D = +1 3 5° (O 0.2. メタノール)
- (9) 溶解性:ジメチルスルホキシド, メタノ ール, クロロホルム, アセトンによく とける。酢酸エチル、水に可溶、エチ ルエーテル, n - ヘキサンにはほとん どとけない。
- (10) R! 値:薄層クロマトグラフイー〔シリカゲル(商品名Kieselgel 60 Art.
 5721、E. Merck、西独)を用い、 室温で3時間展開〕でのR! 値は第1 表の通りである。

(4)

			_				
	試影	的的	名		MI	O (µ9	me)
-	フイロコ C 〇 6 5		・アウ	フレウン	z.	Б	0
	ルス・ス 0 7 0 7	ブチリ	ス			5	0
	エリキア	• = 1				2 0	0
	モオラ・ C O 9 9		+)*			5	0
	ラ・ゾネ 0 0 9 2	•				5	0

(2) 急性毒性

急性毒性(LDso)は、マウスへの腹腔 内投与の場合 4.2 mg / Kg である。

(3) 抗腫瘍活性

体重約228の0DF: 雄マウス1群5 匹に、リンホサイテイツク・リユケミア (Lymphocytic leukemia) P-388 随郷制胞1×100個を腹腔内移植した。 移植後24時間目にDO-81物質の生理 食塩水溶液0.2配を1回腹腔内に投与した。 比較例として、腫瘍制胞移植後24時間目 にマイトマイシンOの生理食塩水溶液0.2 配を腹腔内投与した群を設けた。移植後の 平均生存日数 とびエノC(T:試験例の 平均生存日数、O:対照の平均生存日数) を第3表に示す。

第 3 表

被殷物質	投与量 (mg/Kg)	生存日数	延命効果 (T/C)
D O - 8 1	2 0	10.6	1.20
	1 0	11.2	1.24
	5	10.1	1.12
マイトマイシン0	4	12.6	1.40
州 校	-	9.0	_

(7)

1. 各種培地上での生育状態

各権培地上で 2 8 ℃で 2 週間培養したときの生育および色の特徴を下記に示す。色の表示は Color Harmony Manual (Container Corporation of America) による色の分類による。可溶性色素は、使用した培地のいすればも検出されない。

(1) シュクロース・硝酸塩寒天培地

(9)

生育: 良好, 平坦

本発明による抗生物質 D C - 8 1 の製造法は、ストレブトマイセス属に属し、D C - 8 1 を生産する能力を有する微生物を培地に培養し、D C - 8 1 を培養物中に蓄積させ、この培養物からDO - 8 1 を採取することによつて得ることを特徴としている。

本発明において使用する微生物はストレプトマイセス属に属し、DO-81を生産する能力を有する微生物であればいずれの微生物も用いることができるが、好遊な菌の例は本発明者が静岡県三島市内の土壌から分離した菌株DO-81株(微工研菌 新館 6502号)である。本 菌株の衛学的性質は次の通りである。

1. 形態的性質

本菌株は、種々の天然および合成培地で良好もしくは普通の生育を示し、その基生菌糸の色は一般に薄黄色ないし茶色であるが、とくにグリセロール・アスパラギン寒天培地、卵・アルプミン寒天培地もしくはブドウ糖・酵母エキス寒天培地では赤色を帯びる。この

(8)

歩生菌糸の装面、裏面の色:フレッシュ・
ピンク(4 ca) ないしフレッシュ・ビンク(5 ca)

気中閣系:普通, 白色(a)

(2) グルコース・アスパラギン寒天培地

生育: 貧弱, 隆起状 基生菌糸の表面、裏面の色: ライト・アイ ポリー (2 c a) ないしフレッシ

ユ・ビンク (5cs)

気中菌糸:なし

(3) グリセロール・アスパラギン寒天培地

生育: 普通,平坦

表生 関糸 の 表面 、 裏面 の色 : チェスナッツ・ ブラウン (4 n l)

気中菌糸:貧弱, 白色(a)

(4) スターチ・無機塩寒天培地

生育: 良好, 隆起状

基生菌糸の表面、裏面の色:マーブル(41e)

ないしライト・プラウン(4ng)

気中菌糸:豊富, 白色(a) ないしァレッ

シュ・ピンク(4 ca)

(5) 別・アルプミン寒天培地

生育: 貧弱,平坦

基生菌糸の装面、裏面の色:ダーク・ラッカ

ー・レッド(6pe)

気中菌糸:貧弱,白色(■)

(6) 栄養寒天培地

生育: 普通,平坦

基生菌系の装面、裏面の色: ライト・イエロー (1½ ca)

気中菌糸:普通, ビンク・チント (7b*)

(7) 酵母エキス・麦芽エキス寒天培地

生育: 普通, 骚起状

基生菌糸の表面、裏面の色:ライト・ウイ

-- + (2 · a)

気中菌糸:普通,パール・シエル・チント

(3b a)

(8) オートミール寒天培地

生育: 良好, 隆起状

逃生関糸の装面、裏面の色:パンプー(2gc)

(11)

生育: 良好, [起状

基生谢糸の表面、裏面の色:ライト・アイ

ポリー (2cm)

気中菌糸:普通,パール・シェル・チント

(3ba)

(13) ペプトン・酵母エキス・鉄寒天培地

生育: 普通, 隆起状

基生菌糸の表面、裏面の色:パール・ピン

2 (3ca)

気中荫糸:普通,白色(▲)

(14) チロシン寒天培地

生育: 普通, 隆起状

基生菌糸の表面、裏面の色: フレッシュ・

ビンク (5 ca) ないしパーガン

デイ (7pℓ)

気中菌糸:普詢, フレツシユ・ビンク(4ca)

(15) グリセロール・リンゴ酸カルシウム樂天

培地

生育: 普通, 平坦

基生関系の表面、裏面の色: オールド・ワ

気中啓糸:普通, 白色(a) ないしアイポ リー・チント (2 c b)

(9) グルコース・酵母エキス寒天培地

生育; 良好,粒状

基生菌糸の製面、裏面の色:ライト・アイ

ポリー(2ca) ないしディープ·

レッド・プラウン (6½pl)

気中菌糸:酱油、白色(■)ないし灰色

(5fe)

(10) ペネット氏衆天培地

生育: 普通, 隆起状

基生菌糸の表面、凝面の色: バンブー(2go)

気中閣糸:普通, サンド(3cb)

(11) エマーソン氏衆天培地

生育: 普通, 粒状

基生菌糸の表面、裏面の色:パール・ビン

2 (2gc)

気中崩糸:普通、オーキツド・チント(10

ba)

(12) ヒツキー・トレスナー氏寒天培地

(12)

 $4 \times (7 \frac{1}{2} \text{ ng})$

気中粥糸:貧弱, 白色(a)

- 11. 生理的性質
- (1) 炭素源の数化性(ブリドハム・ゴドリー ブ寒天培地上): D - グルコース、L - ア ラピノース、D - キシロース、i - イノシ トール、D - マンニトール、D - フラクト ース、L - ラムノース、シユクロース、D -ラフイノースを資化する。
- (2) ゲラチンの液化作用: なし。
- (3) ミルクに対する作用: 製固も液化も

しない。

(4) スターチの加水分解作用:あり。

(5) 生育温度範囲: 20~40℃

(6) メラニン様色素の生成: なし。

ただし、(2) グラチンの液化作用は 2 0 ℃で 3 週間後、(3) ミルクに対する作用については 2 8 ℃で 3 週間後、(5) 生育温度範囲は 5 日後、 その他については 2 8 ℃で 2 週間後の観察結 果である。

N. 細胞壁組成

細胞盤構成アミノ酸の一つであるジアミノ ビメリン酸を分析した結果、LL-2,6-ジアミノピメリン酸が検出された。

上記の菌学的性質において、気中菌糸を形成し、単純分校をなし、その先端に長い胞子鎖を形成し、さらに細胞壁に L L - ジアミノビメリン酸を含むことから、本菌株は放線菌目の中でストレブトマイセス属に分類される。

γ. 糠の同定

本閣株は胞子鎖がらせん状をなし、スパイラル(spirsi)セクションに属し、胞子表面は平滑(smooth)もしくは粗面(warty)である。各種寒天培地上での気中菌糸の色は、おおむね白色で、海黄もしくはピンクを帯びた灰色の場合もある。しかし、グリーンやブルー系の色は示さない。蒸生菌糸の色は、クリームからオレンジもしくはブラウン系の色で、とくにグリセロール・リンゴ酸カルシウム寒天培地および卵・アルブミン寒天培地

(1.5)

イセス・オカーセイスクレオテイカス (S. ochraceiscleoticus)、ストレプトマイセス・フロカルス (S. flocculus) およびストレプトマイセス・ビナセウス・ドラブス(S. vinaccus-drappus)。

これらの菌株のりち、ストレブトマイセス・ロゼイスクレロテイカスおよびストレブトマイセス・スクレロテイアラス、ストレブトマイセス・オカーセイスクレオテイカスはいずれも菌核を形成するタイプの菌種であるが、本菌株では菌核の形成は見られない。しかし、菌核を形成する菌種においても、気中菌糸ないとが知られている。従つて、気中菌糸が豊富に形成される本菌株の同定にあたつては、菌核の有無を考慮から除外した。

これら6株を文献上でさらに詳細に本菌株と比較したところ、気中菌糸と鶈生菌糸の色 調において相違が見られた。

気中関系については、ストレブトマイセス・

は赤色を示すのが特徴的である。いずれの場合も色素はpH インデイケーターではない。また、可溶性色素およびメラニン様色素の産生は見られない。炭素源として、L・アラビノース、D・中シロース、L・イノシトール、D・マンニトール、L・ラムノース、D・ラ・フイノースなど広い始賢化能を有する。

本閣株の類似株を、細菌学名承認リスト
(Int. J. System. Bacteriol. 30巻,
225頁, 1980年)において承認されて
いる既知閑株の中から探案した結果、Int.
J. System. Bacteriol. 18巻, 89頁,
279頁, 1968年、19巻, 391頁,
1969年、22巻, 265頁, 1972年
から、次の8関種が近縁棚として挙げられる。
ストレブトマイセス・ロゼイスクレロテイカ
ス(Streptomyces roseiscleroticus)、
ストレブトマイセス・スクレロテイアラス
(3. sclerotialus)、ストレブトマイセス・リバニー(S. libani)、ストレブトマ

(16)

ロゼイスクレロテイカスとストレプトマイセス・スクレロテイアラスの両株は本株と類似しているが、他の4株では、本株と比較してブラウンの色調が濃調であつた。

基生菌糸においては、6株ともイエローも しくはブラウン系の色を示すが、本株の特徴 とみなせるレッド系の色を含むものは、スト レブトマイセス・ロゼイスクレロテイカスの みであつた。

従つて、オートミール寒天培地での茶生菌 糸の色調が濃い点を除けば、ストレブトマイ セス・ロゼイスクレロテイカスが本菌株と比 較的よく一致していると判断した。

よつて本菌状をストレプトマイセス・ロゼイスクレロテイカスDO-81(Strepto-myces roseiscleroticus DO-81)と 命名し、工業技術院微生物工業技術研究所に 微工研密寄第6502号として寄託した。

次に培養法について述べる。本発明の培養法 は通常の放線圏の培養と同様である。すなわち、 培地の炭素顔としては、たとえばブドウ糖、脱 粉、デキストリン、マンノース、フラクトース、 シユクロース、ラクトース、脳嚢が単独または 組み合わせて用いられる。さらに、菌の資化能 によつては炭化水素、アルコール類、有機酸な ども用いられる。観素顔としては、塩化アンモ ン、硫酸アンモン、硝酸アンモン、硝酸ソーダ、 尿素などの窒素合有化合物、およびペプトン、 肉エキス、酵母エキス、乾燥酵母、コーン・ス チープ・リカー、大豆粉、カザミノ酸などの影 **業含有天然物が単独または組み合わせて用いら** れる。必要に応じて、食塩、塩化カリ、硫酸マ グネシウム、炭酸カルシウム、燐酸二水紫カリ ウム、燐酸水紫ニカリウム、硫酸第一鉄、塩化 カルシウム、硫酸マンガン、硫酸亜鉛、硫酸蜊 などの無機塩類を加えてもよい。さらに使用菌 の生育やD〇-81の生産を促進する微量成分 たとえはピタミンB」、ピオチンなどを適当に

(19)

溶媒で抽出する。抽出液を濃縮乾固し、アンモニア水飽和酢酸エチルに溶解する。との溶液を予め同じ溶媒で慰濁後、カラムに充塡したシリカゲルを用いてクロマトクラフィーを行なり。アンモニア水飽和酢酸エチルで溶出し、活性画分を機縮乾固し、少量のメタノールに溶解を、予めメタノールに溶解を、でのメタノール溶液を、予めメタノールに溶解した投カラムに充塡したセフアデックスLHー20(Pharmacia Fine Chemicals Inc., Sweden)のカラムに通塔し、DO-81の面分を得る。とれを酢酸エチルまたはクロロホルム・エチルエーテル・石油エーテルの混合溶媒から結晶化させてDO-81を得ることができる。実施例1

種的としてストレブトマイセス・ロゼイスクレロデイカスDO-81を用いた。

酸株を2ℓ容量の三角フラスコ中収種培地 (デキストリン208/ℓ, グルコース108 /ℓ, ペプトン109/ℓ, コーン・スチーブ・ リカー59/ℓ, 酵母エキス18/ℓ, KH,PO 添加するととができる。

培養法としては、液体培養法、とくに深配攪拌培養法が適している。培養温度は25~40℃、とくに28~38℃ とかる。培地のpHは4~10、とくに6~8が適当で、アンモニア水や炭酸アンモン浴液などでpHを調節する。液体培養の場合、通常1日ないし7日の培養で、著量の目的物質DO-81が培養液中に生成蓄積される。培養物中の書積量が最大に達したときに培養を停止し、関体を判別する。

培養評液からのDO-81物質の単離精製には、微生物代謝生産物を、その培養液から単離するために用いられる通常の分離・精製法を利用することができる。たとえば、培養評液(たとえばpH6.0)を活性炭(和光純薬)に通塔して活性成分を吸着させた後、メタノール・ピリジン・アンモニア・水(86:3:1:10 v/v)などを用いて活性炭から吸着された物質を溶出する。俗出液を濃縮範間し、pH7.0の適当な緩衝液に溶解し、n-ブタノールなどの適当な緩衝液に溶解し、n-ブタノールなどの

(20)

0.5 8 / l, MgSO_{4・7H2}O 0.5 8 / l, CaCO₃ 1 8 / l (pH 7.2)] 3 0 0 mlに植削し、3 0 ℃で 4 8 時間撮とり (2 2 0 r. p. m.) 培養した。得られた培養液を 3 0 l 容量のジャーファーメンター中の下記組成の発酵培地 1 5 l に 5 % (容量)の割合で移し、 3 0 ℃で通気機拌方式 (回転数 2 5 0 r. p. m. 、通気量 1 5 l / min)により培養を行なつた。

発酵培地組成:デキストリン509/ℓ, 大豆粕208/ℓ, KH₂PO, 0.68/ℓ, MgSO₄・7H₂O 0.58/ℓ, OaCO₃ 59/ℓ, pH 7.2 (殺菌前)にNaOH で調整する。

培養中、培地のpH は制御しないで、72時間培養した。培養液より菌体および沈殿物を戸別し、严液13 &を得た。严液1 &の活性炭(和光純薬)に通塔して活性物質を吸着させ、水約3 &で水洗後、メタノールでさらに洗浄して不純物を除去する。次にメタノール・ピリジン・アンモニア・水(86:3:1:10 √√v)5 &を用いて吸着された物質を活性炭から裕出

する。この裕出液を磯稲乾固した後、少量の 0.0 BN NH OH飽和酢酸エチルに溶解する。と の溶液を、予め同じ溶媒で懸濁したのちカラム に充塡したシリカゲル(メルク社製)を用いて クロマトグラフィーを行なり。活性画分を同じ 方法で再びクロマトグラフィーし、濃縮後、少 畳のトルエン・エタノール・NH4OH(45:5 : 0.1 ▼/▼) に裕解し、予め同じ溶媒で懸濁後 カラムに充塡したシリカゲルを用いてクロマト グラフィーを行なつた。活性画分を集めて濃縮 後、酢酸エチルを加えてDO-81の粉末を得 た。との粉末を放圧下40℃で乾燥してD0-81の網品約200脚を得ることができた。

とのようにして得られたDC-81の理化学 的性質、抗菌活性、抗腫瘍活性は前配の通りで あつた。

なお、本物質は、いわゆる(1,4)ペンソ ジアセピン系化合物に関し、この系統の化合物 について広く認められているように0-11位 に水またはアルコール(メタノールなど)が付

(23)

4. 図面の簡単な説明

第1図はDO-81の赤外部吸収スペクトル を示す。

加したものが容易に得られる。とれらの構造は 下配のように示すことができる。

しかし、とれらの物質は前記のように減圧下 に乾燥することによつて容易にDC-81に変 わる。

実施例 2

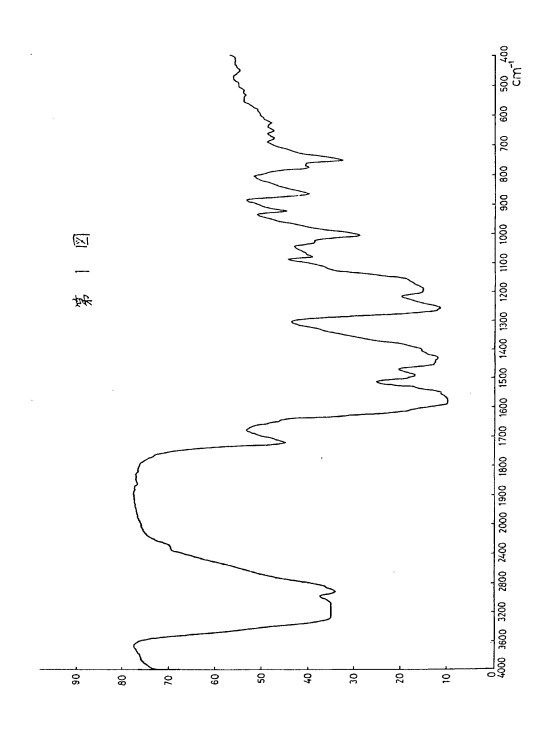
奥施例1において、発酵培地組成を次のもの に代えて行なり以外は実施例1と同様に行ない、 DC-81約120mgを得た。

発酵培地組成:可溶性贮粉 4 0 8 / 8, 大豆 粕粉末308/ℓ, コーン・スチープ・リカー 5 8 / l, K2HPO4 0.5 8 / l, MgSO4 • 7H2O $0.59/\ell$, KOL $0.39/\ell$, O.CO, 3.0 8/ℓ, pH 7.2 (殺菌前) に NaOH で調整し た。

(24)

特許出願入 協和醱酵工業株式会社 人 弁理士 野 波 俊 次





第1頁の続き

ゆ発 明 者 浅野行蔵

町田市中町3-9-10

⑫発 明 者 森本眞

沼津市御幸町13-9

⑩発 明 者 今井良二

三島市徳倉1014-9

⑩発 明 者 藤本和久

静岡県駿東郡長泉町下土狩1188